

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

(PCT Article 18 and Rules 43 and 44)

Applicant's or agent's file reference F 2000-32-PCT	FOR FURTHER ACTION		Transmittal of International Search Report 20) as well as, where applicable, item 5 below.							
International application No. PCT/JP00/02034	International filing date March 30, 2000		(Earliest) Priority Date (day/month/year) March 31, 1999 (31.03.99)							
Applicant CCI CORPORATION										
This international search report has been to Article 18. A copy is being transmitted. This international search report consists. It is also accompanied by a	ed to the International Bure of a total of 3 sl	au. heets.	ty and is transmitted to the applicant according							
1. Basis of the report a. With regard to the language, the international search was carried out on the basis of the international application in the language in which it was filed, unless otherwise indicated under this item. The international search was carried out on the basis of a translation of the international application furnished to this										
Authority (Rule 23.1(b)).	nd/or amino acid sequence		emational application, the international search							
contained in the internation			ı.							
furnished subsequently to		•								
furnished subsequently to										
	sequently furnished writt		does not go beyond the disclosure in the							
the statement that the information furnished.	mation recorded in compute	er readable form is id	entical to the written sequence listing has been							
2. Certain claims were four	nd unsearchable (See Box	ı I).								
3. Unity of invention is lact	king (See Box II).		•							
4. With regard to the title,										
X the text is approved as sub	omitted by the applicant.		٠.							
the text has been establish	ed by this Authority to rea	d as follows:								
5. With regard to the abstract,		•								
the text is approved as sul										
the text has been establish within one month from th	ed, according to Rule 38.2 e date of mailing of this in	(b), by this Authorit ternational search re	y as it appears in Box III. The applicant may, eport, submit comments to this Authority.							
6. The figure of the drawings to be p	ublished with the abstract	is Figure No								
as suggested by the applic			X None of the figures.							
because the applicant faile	ed to suggest a figure.									
because this figure better	characterizes the invention) .								
	•									



International application No. PCT/JP00/02034

Box III TEXT OF THE ABSTRACT (Continuation of item 5 of the first sheet)

$$R^{5}O$$
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{4}
 R^{5}
 $R^{$

Skin preparations for external use which contain chromanol glycosides represented by general formula (1) wherein R^1 , R^2 , R^3 and R^4 are the same or different and each represents hydrogen or lower alkyl; R⁵ represents hydrogen, lower alkyl or lower acyl; X represents a monosaccharide residue or an oligosaccharide residue in which the hydrogen atom in the hydroxyl group may be substituted by lower alkyl or lower acyl; n is an integer of from 0 to 6; and m is an integer of from 1 to 6. These preparations are novel preparations which are excellent in stability and transdermal absorbability, can safely exert favorable effects in a small dose and are usable in preventing and treating skin disorders. They are highly useful as preventives and remedies for disorders caused by ultraviolet light, preventives and ameliorators for skin pigmentation, skin whitening agents, skin age resistors, cell potentiators, etc.

	EARCH REPORT		cation No.							
		PCT/J	P00/02034							
Int.	A61P43/00 // C07H15/26, C07H17/065									
	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED									
Minimum d	ocumentation searched (classification system followed by classification sym	pols)								
Int.	Int.Cl' A61K31/7048, A61K7/00-7/50, A61P17/00, A61P43/00, C07H15/26, C07H17/065									
·	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched									
Electronic d CA (S	ata base consulted during the international search (name of data base and, when the search (STN), CAPLUS (STN), CAOLD (STN), REGISTRY (STN)	nere practicable, sea	rch terms used)							
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT									
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	ant passages	Relevant to claim No.							
X Y	EP, 611152, A1 (CCI CORPOLATION), 17 August, 1994 (17.08.94) & JP, 7-118287, A & US, 5478812, A & US, 5889164, A		1-3,6 1-6							
Y	US, 5780445, A (BEIERSDORF AKTIENGESELLSCHA 14 July, 1998 (14.07.98) & JP, 9-67401, A & EP, 726273, A1 & DE, 19504398, A1	FT),	1-6							
A	JP, 10-72356, A (CCI Corporation), 17 March, 1998 (17.03.98) (Family: none)		1-6							
		·								
	r documents are listed in the continuation of Box C. See patent fan	nily annex.	·							
"A" docum conside "E" earlier date "L" docum cited to special "O" docum means	Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date "C" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be special categories of cited documents: "X" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document									
"P" docum		ber of the same patent								

Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office

Facsimile No.

than the priority date claimed

Authorized officer

Date of mailing of the international search report

27 June, 2000 (27.06.00)

Telephone No.

Date of the actual completion of the international search

20 June, 2000 (20.06.00)



国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP00/02034

Α.	発明	月の原	属する	分野	の 5	發	i (国贸	奈特	許	分	類	(I	P	C)))																	
I	nt.	C	l '	Α	6 1	K	3	1/	/7	0	4	8,	Α	6	1	K '	7 /	4	2	,	A (6 1	K	7	/	4	8,	Α	6	l P	1	7	⁄ Ó	0,
				Α	6 1	P	4	3 /	/ 0	0		//	С	0	7	H	1 5	5/	^2	6,	, (CC	7	Н	1	7,	/ C	6 (5					
																													-					
											_			_			_	-																

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' A61K31/7048, A61K7/00-7/50, A61P17/00, A61P43/00, C07H15/26, C07H17/065

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CA (STN), CAPLUS (STN), CAOLD (STN), REGISTRY (STN)

C. 関連する	5と認められる文献	
引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
X	EP, 611152, A1 (CCI CORPOLATION) 17.8月.1994(17.08.94)	1-3, 6
Y	& JP, 7-118287, A&US, 5478812, A&US, 5889164, A	1-6
Y	US, 5780445, A (BEIERSDORF AKTIENGESELLSCHAFT)	1 - 6
	14. 7月 1998 (14. 07. 98)	
	&JP, 9-67401, A&EP, 726273, A1&DE, 19504398, A1	
A	JP, 10-72356, A(シーシーアイ株式会社)17.3月.1998(17.03.98)	1 - 6
	(ファミリーなし)	

□ C欄の続きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別紙を参照。
----------------------	-----------------------

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 20.06.00	国際調査報告の発送日 27.06.00
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区段が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 中木 亜希 電話番号 03-3581-1101 内線 3492

EP · VS

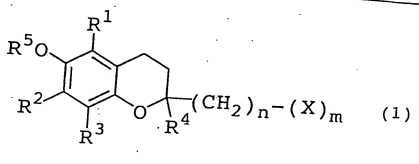


国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

there is			
出願人又は代理人	A44 = = 11		
の書類記号 F2000-32-PCT	写像の手続きについて	ては、国際調本却	程告の送付通知様式(PCT/ISA/220) を参照すること
		及び下記ら	(日の) 受付通知様式(PCT/ISA/220) を参照すること。
国際出願番号	GERMAN LUCES		でも思すること。
PCT/JP00/02034	国際出願日		IN A-
	(日.月.年) 30.	03.00	優先日
出願人 (氏名又は名称)			(日.月.年) 31.03.99
J	e ter in a		
シーシーアン	「株式会社		
国際調査機関が作成したこの国際調力			
この写しは国際事務局にも详供される	に報告を法施行規則第41億	E (PCT10¢	
国際調査機関が作成したこの国際調査この写しは国際事務局にも送付されるこの国際調査部生は 044) ₀	· (1 C 1 1 8 ×	りの規定に従い出願人に送付する
この国際調査報告は、全部で 3	_		
この国際調査報告は、全部で 3	_ ページである。		
この調査報告に引用された先行技	Chr		
3 0.4 0/2 元1] 技	術文献の写しも添付され	ている	1
a. 言語は、下記にニュルム、			
この国際調査機関に提出され	まか、この国際出願がさ	れたものに甘べる	÷ (55)
a. 言語は、下記に示す場合を除くに この国際調査機関に提出され b. この国際出願は、ヌクレオチドス	た国際出願の翻訳文に基	づき国際調本・	き 国際調査を行った。
「この国際山駅は、ヌクレオチドス	てはアミノ酸和剤ナム・	こ日が桝耳を	打った。
b. この国際出願は、ヌクレオチドス この国際出願に含まれる書面(この国際出願と共に提出される	による配列書	でおり、次の配列	表に基づき国際調本また
			一と自然胸重を行った。
出願後にこの国際を開かい	こノレキシブルディスク	による配列表	
出願後に、この国際調査機関に 出願後に提出した書面による配	こ提出されたコ、ここ	ピクリなく	
出願後に提出した書面による。	列車ないにプレキシブ	^{レディス} クによる	5配列表
」 ロン英国かめった		ᆝᄶᆔᇠᄼᄜ	
│ │ │ 書面による配列表に記載したお			の範囲を超える事項を含まない旨の陳述 に記録した配列が同一である旨の陳述
書の提出があった。	別とフレキシブルディス	くとよる記念	1 = = a = -
2		1-0 2 PL 913X	に記録した配列が同一である旨の随途
2. 請求の範囲の一部の調査ができ	F 723		
3. 「 X明の光	ない (第1欄参照)。		1
3.	(45 TI 400 to mm)		
4 双阳のなべい	、另口懒梦照)。		·
4. 発明の名称は 🗵 出願人が	提出したものを承認する		
	延出したものを承認する		
□、次に示す。	ように国際調査機関が作		†
	一一小网互成民亦作	成した。	
			
う。要約は			
し 四親人が扱	是出したものを承認する。		
x 第Ⅲ棚にっ	- +		
国際調本曲	いされているように、法が	拖行規則第47条	(PCT規則38.2(b)) の規定により 「報告の発送の日かた」
の国際調本	2度が作成した。出願人に	は、この国際調本	(PCT規則38.2(b)) の規定により
	機関に意見を提出するこ	とができる	(PCT規則38.2(b)) の規定により 「報告の発送の日から1カ月以内にこ
· 要約書とともに公表される図は、			
第 ―――― 図とする。 □ 出願人が示	したレナ・ハー・		1
	^レ にこやりである。		X &L
し」 出願人は図	を示さなかった。		(A)
	の特徴を一層よく表して	いス	
tPCT/ISA/210 (第1ページ)		· '~. 	
(20 (2017-5)	(1998年7月)	BEST	COPY
	• •		

第皿欄 要約(第1ページの5



(ただし、式中R¹、R²、R³及びR⁴は同一又は異なる水素原子又は低級アルキル基を表し、R⁵は水素原子、低級アルキル基又は低級アシル基を表し、Xは糖残基中の水酸基の水素原子が低級アルキル又はし、nは0~6の整数であり、及びmは1~6の整数である)で表表れるクロマノール配糖体を含有してなる皮膚外用剤である。安定性、経皮吸収性に優れ、安全かつ少容量で効果的に作用し、皮膚障害を予防、治療しうる新規な皮膚外用剤であり、紫外線障害予防及び改善剤、皮膚色素沈着予防及び改善剤、皮膚美白化剤、皮膚老化防止剤、又は細胞賦活剤等として極めて有用である。

発明の風する分野の分類(国 許分類(IPC)) Int. Cl7

A61K31/7048, A61K7/42, A61K7/48, A61P17/00, A61P43/00 // C07H15/26, C07H17/065

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

A61K31/7048, A61K7/00-7/50, A61P17/00, A61P43/00, C07H15/26, C07H17/065

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

CA (STN), CAPLUS (STN), CAOLD (STN), REGISTRY (STN)

_C.	関連っ	トスレ釼 以とっこ・・・
引用	文献文	「ると認められる文献

プラゴリー ; X		関連する
Y	EP, 611152, A1 (CCI CORPOLATION) 17.8月.1994(17.08.94) & JP, 7-118287, A&US, 5478812, A&US, 5889164, A	講求の範囲の番号
Y	1, 1005, 5089164. A	$\begin{vmatrix} 1-3, & 6 \\ 1-6 \end{vmatrix}$
	US, 5780445, A (BEIERSDORF AKTIENGESELLSCHAFT)	
	ΔJP, 9-67401, A&EP, 726273, A1&DE, 19504398 A1	1-6
A	JP, 10-72356, A (シーシーアイ株式会社) 17. 3月. 1998(17. 03. 98)	
	(ングミリーなし) 17.3月.1998(17.03.98)	1-6

C欄の続きにも文献が列挙されている。

- □ パテントファミリーに関する別紙を参照。
- 引用文献のカテゴリー
- \」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願
- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

間査を完了した日 国際調査報告の発送日 20.06.00 査機関の名称及びあて先 27.06.00 日本国特許庁 (ISA/JP) 特許庁審査官(権限のある職員) 郵便番号100-8915 4 P 9282 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 中木 亜希 電話番号 03-3581-1101 内線 3492 CT/ISA/210 (第2ページ) (1998年7月)



国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) (PCT18条、PCT規則43、44)

面願人又は代理人 の書類記号 F2000-32-PCT	「写仮の子配さに		25を参照すること。	((PC1/15A/220)
国際出願番号 PCT/JP00/02034	国際出願日(日.月.年)	30.03.00	優先日 (日.月.年)	31.03.99
出願人(氏名又は名称) シーシーア	イ株式会社			
		<u> </u>		
国際調査機関が作成したこの国際調整にの写しは国際事務局にも送付される。		!則第41条(PCT:	18条)の規定に従い	、出願人に送付する。
この国際調査報告は、全部で 3	ページである	· ·		
この調査報告に引用された先行	技術文献の写しも	添付されている。		<u>.</u>
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除 □ この国際調査機関に提出さ				すった。
b. この国際出願は、ヌクレオチ □ この国際出願に含まれる書		!列を含んでおり、∤	次の配列表に基づき	国際調査を行った。
□ この国際出願と共に提出さ	れたフレキシブノ	ルディスクによる配	列表	
□出願後に、この国際調査機	製に提出された	書面による配列表	•	
□ 出願後に、この国際調査機	と関に提出されたこ	フレキシブルディス	クによる配列表	
	る配列表が出願	時における国際出願	[の開示の範囲を超え	る事項を含まない旨の陳述´
書の提出があった。 ■ 書面による配列表に記載し	去不知人中心去	シー・コー・コート	ス和別まに記録した	わ別が日一でもる日の時法
書の提出があった。	ンにECグリとフレイ:	シブルティスクにょ	の部列表に記録した	.配列が同一である自の保証
2. 請求の範囲の一部の調査	ができない(第 I	欄参照)。		
3. ② 発明の単一性が欠如して	いる(第Ⅱ欄参照	₹) 。		
4. 発明の名称は 🗵 出	願人が提出したも	のを承認する。		
□ 次	に示すように国際	祭調査機関が作成し	た。	• •• •
-				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
5. 要約は 出	願人が提出したも	のを承認する。	*.	
国	際調査機関が作成		この国際調査報告の	規則38.2(b)) の規定により 発送の日から1カ月以内にこ
6. 要約書とともに公表される図は 第 図とする。 □ 出		おりである。	x 12	: L
	願人は図を示さな	なかった。		
*	図は発明の特徴を	を一層よく表してい	る。	

第Ⅲ欄 要約(第1ページの50

$$R^{5}O$$
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{5}
 $R^{$

(ただし、式中R¹、R²、R³及びR⁴は同一又は異なる水素原子又は低級アルキル基を表し、R⁵は水素原子、低級アルキル基又は低級アシル基を表し、Xは糖残基中の水酸基の水素原子が低級アルキル又は低級アシル基で置換されていてもよい単糖残基又はオリゴ糖残基を表し、nは0~6の整数であり、及びmは1~6の整数である)で表されるクロマノール配糖体を含有してなる皮膚外用剤である。安定性、経皮吸収性に優れ、安全かつ少容量で効果的に作用し、皮膚障害を予防、治療しうる新規な皮膚外用剤であり、紫外線障害予防及び治療剤、皮膚色素沈着予防及び改善剤、皮膚美白化剤、皮膚老化防止剤、又は細胞賦活剤等として極めて有用である。

Α.	発明の属する分野の分類	(国際特許分類	(IPC))

Int. Cl⁷ A61K31/7048, A61K7/42, A61K7/48, A61P17/00, A61P43/00 // C07H15/26, C07H17/065

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl⁷ A61K31/7048, A61K7/00-7/50, A61P17/00, A61P43/00, C07H15/26, C07H17/065

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

CA (STN), CAPLUS (STN), CAOLD (STN), REGISTRY (STN)

C. 関連すると認められる文献

<u> </u>	グに見らられるの人は	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	EP, 611152, A1 (CCI CORPOLATION) 17.8月.1994(17.08.94)	1-3, 6
Y	&JP, 7-118287, A&US, 5478812, A&US, 5889164, A	1 - 6
Y	US, 5780445, A (BEIERSDORF AKTIENGESELLSCHAFT) 14.7月1998(14.07.98) &JP, 9-67401, A&EP, 726273, A1&DE, 19504398, A1	1 — 6
A	JP, 10-72356, A(シーシーアイ株式会社)17.3月.1998(17.03.98) (ファミリーなし)	1 - 6

C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

20.06.00

国際調査報告の発送日

27.06.00

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 中木 亜希



4P 9282

電話番号 03-3581-1101 内線 3492

F ENT COOPERATION TREA

	From the INTERNATIONAL BUREAU		
PCT	То:		
NOTIFICATION OF ELECTION (PCT Rule 61.2)	Commissioner US Department of Commerce United States Patent and Trademark Office, PCT 2011 South Clark Place Room CP2/5C24 Arlington, VA 22202		
Date of mailing (day/month/year) 10 November 2000 (10.11.00)	ETATS-UNIS D'AMERIQUE in its capacity as elected Office		
International application No. PCT/JP00/02034	Applicant's or agent's file reference F2000-32-PCT		
International filing date (day/month/year) 30 March 2000 (30.03.00)	Priority date (day/month/year) 31 March 1999 (31.03.99)		
Applicant	T		
MURASE, Hironobu et al			
1. The designated Office is hereby notified of its election made: X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on: 20 October 2000 (20.10.00) in a notice effecting later election filed with the International Bureau on: 2. The election X was was not was not was not was not was not was 2.2(b).			

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

Kiwa Mpay

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35





特許協力条約

REC'D 20 APR 2001

PCT

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人			
国際出願番号 PCT/JP00/02034	国際出願日 (日.月.年) 30.03.00	優先日 (日.月.年) 31.03.99	
国際特許分類(I PC) Int.Cl ⁷ A61K31/7048, A61K7/42, 7/	48, A61P17/00, 43/00 // C07H15/26, 17	7/065	
出願人 (氏名又は名称) シーシーアイ株式	会社		
1. 国際予備審査機関が作成したこの目	国際予備審査報告を法施行規則第57条(PCT36条)の規定に従い送付する。	
2. この国際予備審査報告は、この表紙	せを含めて全部で 3 ペ	ージからなる。	
	g明細書、請求の範囲及び/又は図面も 実施細則第607号参照)	の基礎とされた及び/又はこの国際予備審 添付されている。	
3. この国際予備審査報告は、次の内容	を含む。		
I X 国際予備審査報告の基礎			
Ⅱ □ 優先権			
Ⅲ Ⅲ 新規性、進歩性又は産業	上の利用可能性についての国際予備審査	音報告の不作成	
IV			
V X PCT35条(2)に規定す の文献及び説明 VI	⁻ る新規性、進歩性又は産業上の利用可 ₁	能性についての見解、それを裏付けるため	
VII 国際出願の不備			
VIII 国際出願に対する意見			
国際予備審査の請求書を受理した日 20.10.00	国際予備審査報告	を作成した日 03.04.01	
名称及びあて先 日本国特許庁(IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番		(P)	



国際出願番号 PCT/JP00/02034

_							
I.	[国際予備審査報	銀告の基礎				
1.	ŗ	この国際予備領 ご答するために P C T 規則70.	に提出された記	記の出願書類に基 差し替え用紙は、	らづいて作成さ この報告書に	された。(法第6条(PC) おいて「出願時」とし、:	T 1 4条)の規定に基づく命令に 本報告書には添付しない。
	X	出願時の国際	异出願書類				
		明細書	**			History - Mail Color Land	_
ļ ·	ш	明細書	第 第		_ ページ、	出願時に提出されたもの	
		明細書	第 第		_ ページ、 _ ページ、 _	国際予備審査の請求書。	と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
	\Box	請求の範囲	第		項、	出願時に提出されたもの	n
1		請求の範囲	第		— <u>~</u> ``	PCT19条の規定に	
1		請求の範囲	第	·			
		請求の範囲				国際予備審査の請求書	
		明水の範囲	第		_ ^{項、}		付の書簡と共に提出されたもの
		図面	第		ページ/図		D
		図面	第		ページ/図	、国際予備審査の請求書と	と共に提出されたもの
		図面	第		ページ/図。 ペ		付の書簡と共に提出されたもの
ļ	П	明細書の配列	表の部分 第		ページ、	出願時に提出されたもの	n
			別表の部分 第		ーページ、	国際予備審査の請求書と	
i			リ表の部分 第		ーページ	四州,加州其为明不管	
		クリル中 日 マンロこう	מאל נול נום כא זיני		_^,		付の書簡と共に提出されたもの
2.	Т	上記の出願書業	∮の言語は、↑	下記に示す場合を	·除くほか、こ	の国際出願の言語である。	
	Ł	上記の書類は、	下記の言語で	である	語であ	る。	
	_	_					
		国際調査の	のために提出	されたPCT規則	到23.1(b)にい	う翻訳文の言語	
	Г] РСТ#8	到148 3(b) にし	いう国際公開の言	· in		
	ר	_					a.r
	L		番箕のために	佐田されたPC	1 規則55.2ま7	たは55.3にいう翻訳文の言	ā D
3.	Ξ	の国際出願は	は、ヌクレオチ	チド又はアミノ酸	配列を含んで	おり、次の配列表に基づき	国際予備審査報告を行った。
] この国際に	出願に含まれ	る書面による配列	列表		
	Г	この国際	出願と共に提	出されたフレキ:	ンブルディス・	ケにトス節列事	
	ř		· -			1 = 0 = 0 m2/ / pc	
l	Ļ	_				是出された書面による配列	
l		」出願後に、	この国際予	備審査(または語	周査)機関に抗	是出されたフレキシブルデ	ィスクによる配列表
ŀ	Γ	出願後に持	是出した書面	による配列表がと	出願時におけれ	5国際出願の関示の範囲を	超える事項を含まない旨の陳述
	-	書の提出が		. = 0. 0 1107 1207 1	2000		せんりずみを日まない日の保止
				載した配列とフロ	レキシブルディ	ィスクによる配列表に記録	した配列が同一である旨の陳述
		書の提出を					
4.	組	正により、下	記の書類が問	除された			
- · ·				リ時代 C 4 U / こ。	~°>>		
	_			····			
		請求の範囲	第		_項		
		図面	図面の第		~-	ジ/図	
5.		この国際予備	審査報告は、	補充欄に示した	ように、補正	が出願時における開示の勧	囲を越えてされたものと認めら
		れるので、そ	の補正がされ	しなかったものと	して作成した	。(PCT規則70.2(c) こ	の補正を含む差し替え用紙は上
		記 1. におけ	る判断の際に	考慮しなければ	ならず、本報	告に添付する。)	

v.		e (PCT35条(2))	- に定める見解、	それを裏付ける
1.	見解			

1. 見解			
新規性(N)	請求の範囲 請求の範囲	1 – 6	
進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲	1 – 6	
産業上の利用可能性(IA)	: 請求の範囲 請求の範囲	1 – 6	

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献1:JP, 7-118287, A(シーシーアイ株式会社)9.5月.1995

文献2:JP, 9-67401, A(バイヤースドルフ・アクチェンゲゼルシャフト)11.3月.1997

請求の範囲1-6

請求の範囲1-6に係る発明は、国際調査報告に記載されたいずれの文献にも開示されておらず、新規性を有する。特に、本願の一般式(1)で表されるクロマノール配糖体を皮膚外用剤に含有させたことについては、最も関連のある先行技術文献であると認められる文献1にも開示されていない。

請求の範囲1-6に係る発明は、国際調査報告で引用された文献1及び2より進歩性を有しない。

文献1には、一般式(1)で表されるクロマノール配糖体が抗酸化活性を有することが記載されており、上記配糖体は、本願の一般式(1)で表されるクロマノール配糖体と同一物質である。

また、文献1には、上記配糖体を医薬品、化粧品等の原料に用いることができることも示唆されている。ここで、文献1には、従来技術として、過酸化脂質の生成は生体においても老化などの疾病に関連しており、活性酸素などによって引き起こされる過酸化脂質の生成を抑えるために、ビタミンE等の抗酸化剤を、化粧品や医薬品中に使用していたことが記載されていることからみて(特に、段落番号【0002】~【0004】を参照。)、上記示唆は、上記配糖体を過酸化脂質の生成によって引き起こされる疾病を改善するための医薬品又は化粧品に用いることを示唆するものと認められる。

一方、文献2には、ビタミンE等の抗酸化剤は、UV光線によって生じたフリーラジカル化合物等の光化学反応生成物が皮膚代謝に介入したことによる皮膚の老化や皮膚病を治療又は予防するために、化粧品、医薬品等の皮膚科学的調製物中に使用されていたことが記載されている。

そこで、文献1に記載の抗酸化活性を有するクロマノール配糖体について、薬理試験等を行うことにより、UV光線によって生じる皮膚の老化や皮膚病に対する治療又は予防効果を確認し、これを皮膚に適した化粧品又は医薬品に適用することは、文献2の記載から当業者が容易に成し得たことである。

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

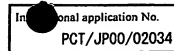
Applicant's or agent's file reference F 2000-32-PCT	FOR FURTHER ACT		tionofTransmittalofInternational Preliminary n Report (Form PCT/IPEA/416)		
International application No.	International filing date	(day/month/year)	Priority date (day/month/year)		
PCT/JP00/02034	March 30, 2000	(30. 03. 00)	March 31, 1999 (31.03.99)		
International Patent Classification (IPC) or na	tional classification and	PC	-		
Int. CI ⁷ A61K31/7048, A	.61K7/42, 7/48,	A61P17/00, 4	3/00 // C07H15/26, 17/065		
Applicant	CCI CORPOR	ATION			
and is transmitted to the applicant acc	This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.				
2. This REPORT consists of a total of _	sheets. in	cluding this cover s	heet.		
amended and are the basis for 70.16 and Section 607 of the A	This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).				
These annexes consist of a total	l of she	ets.			
3. This report contains indications relating to the following items:					
Basis of the report					
Priority					
Non-retablishment of	oninion with regard to n	ovelty inventive st	ep and industrial applicability		
		overty, inventive st	in and magnina approaching		
Lack of unity of inver					
V Reasoned statement u citations and explanat	ions supporting such stat	egard to novelly, in ement	ventive step or industrial applicability;		
VI Certain documents cit	ed				
VII Certain defects in the	international application				
VIII Certain observations of	on the international appli	cation			
·					
Date of submission of the demand	C	ate of completion o	f this report		
October 20, 2000 (20.10	0. 00)	Apr	il 3, 2001 (03.04.01)		
Name and mailing address of the IPEA/JP		uthorized officer			
4-3, Kasumigaseki 3-cho Chiyoda-ku, Tokyo, 100-	me, 8915	Aki NAKA	KI 4P9282		
Facsimile No.		elephoлe No. 03-	3581-1101 (3492)		



Inte	al application No.
	, PCT/JP00/02034

I.	I. Basis of the report					
1.	With	regard t	to the elements of the international application:*			
	\boxtimes	the into	nternational application as originally filed	,		
	$\overline{\Box}$	the des	escription:			
	_	pages	, as	originally filed		
		pages		with the demand		
		pages	Ct 1 'st st. Leave C			
		the cla				
-	ш	pages		originally filed		
		pages				
		pages	C1. 3	with the demand		
		pages		į		
			:			
	Ш		rawings:	s originally filed		
		pages	filed	- '		
		pages pages				
	LJ '	•	uence listing part of the description:			
		pages				
		pages				
		pages	, filed with the letter of	·		
	the ir	nternatio	to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the la ional application was filed, unless otherwise indicated under this item, ents were available or furnished to this Authority in the following language			
		the lan	anguage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).			
		the lan	anguage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).	-		
		the lar	anguage of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under 5.3).	Rule 55.2 and/		
3.	With preli	regard minary e	rd to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the examination was carried out on the basis of the sequence listing:	ne international		
		contair	ained in the international application in written form.			
	filed together with the international application in computer readable form.					
	\Box	furnish	shed subsequently to this Authority in written form.			
		furnish	shed subsequently to this Authority in computer readable form.			
			statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disnational application as filed has been furnished.	sclosure in the		
	Ц		statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written seque furnished.	ence listing has		
4.		The an	amendments have resulted in the cancellation of:			
		Щ	the description, pages	÷		
		Щ	the claims, Nos.			
			the drawings, sheets/fig			
5.			report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been on the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	onsideréd to go		
	in th		nt sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 ort as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendmen			
		•	ment sheet containing such amendments must be referred to under item I and annexed to this report.			
		.,				





V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement				
1. Statement				
Novelty (N)	Claims	1 - 6	YES	
	Claims		МО	
Inventive step (IS)	Claims	·	YES	
	Claims	1 - 6	NO NO	
Industrial applicability (IA)	Claims	1 - 6	YES	
	Claims		NO	

2. Citations and explanations

1.JP, 7-118287, A (CCI CORPORATION) 09.05.1995

2.JP, 9-67401, A (BEIERSDORF AKTIENGESELLSCHAFT) 11.03.1997

Claims 1-6

The inventions covered by claims 1 - 6 of the subject patent application have novelty because they are disclosed in none of the cited references mentioned in the international search report. Particularly the incorporation in the dermatological agent of the chromanol glycoside of the invention represented by the general formula (1) is not disclosed even in Cited Reference 1 which is recognized to be the most closely related piece of prior art literature.

The inventions covered by claims 1 - 6 of the subject patent application have no inventive step in the light of Reference 1 and Reference 2 cited in the international search

report.

Cited Reference 1 has a statement with a purport that the chromanol glycoside represented by the general formula (1) possesses an antioxidation activity and the glycoside mentioned above is the same substance as the chromanol glycoside of the present invention represented by the general formula (1).

Cited Reference 1 has a suggestion with a purport that the glycoside mentioned above is usable as a raw material for pharmaceutical preparations, cosmetic preparations, etc. In view of the fact that Cited Reference 1 has a statement with a purport that the prior art has associated the formation of peroxidized lipid even in the living body with such diseases as senescence and that such antioxidation agent as vitamin E has been used in cosmetic preparations and pharmaceutical preparations for the purpose of repressing the formation of peroxidized lipid which is induced by active oxygen (reference particularly directed to paragraph Nos. 0002 - 0004), the suggestion pointed out above is recognized to suggest the use of the glycoside mentioned above in pharmaceutical preparations or cosmetic preparations for the purpose of remedying the diseases induced by the formation of peroxidized lipid.

Cited Reference 2 has a statement with a purport that such an antioxidation agent as vitamin E has been used in such dermatological preparations as cosmetic preparations and pharmaceutical preparations with a view to curing or preventing the senescence of skin and the skin disease owing to the intervention in the cutaneous metabolism of such photochemical reaction products as free radical compounds generated by the UV light.

Thus, the practice of carrying out a pharmacological test on the chromanol glycoside possessing an antioxidation activity as disclosed in Cited Reference 1 thereby

Thus, the practice of carrying out a pharmacological test on the chromanol glycoside possessing an antioxidation activity as disclosed in Cited Reference 1 thereby confirming the effect of this substance in curing or preventing the senescence of skin and the skin disease caused by the UV light and proceeding to apply this substance to such cosmetic preparations and pharmaceutical preparations as befit the skin could have been easily fulfilled by a person of ordinary skill in the art based on the disclosure of Cited Reference 2.

INTERNATIONAL PRELI

RY EXAMINATION REPORT

Interna	tional application No.
	PCT/JP00/02034

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement			
Claims	1-6	YES	
Claims		NO	
Claims		YES	
Claims	1-6	NO NO	
Claims	1-6	YES	
Claims		NO	
	Claims Claims Claims Claims Claims Claims Claims	Claims 1-6 Claims Claims Claims Claims 1-6 Claims 1-6 Claims 1-6	

2. Citations and explanations

Document 1: JP, 7-118287, A (CCI Corp.) 9 May 1995 Document 2: JP, 9-67401, A (Beiersdorf AG) 11 March 1997

Claims 1-6

The inventions set forth in Claims 1-6 are not disclosed in any of the documents cited in the international search report, and therefore appear to be novel. More specifically, document 1, which is found to be the prior art document most closely related to these inventions, does not disclose that chromanol glycosides represented by General Formula (1) in this application are contained in skin preparations for external use.

Based on the descriptions in documents 1 and 2 cited in the international search report, the inventions set forth in Claims 1-6 do not appear to involve an inventive step.

Document 1 states that the chromanol glycosides represented by General Formula (1) have antioxidant activity, and the chromanol glycosides in that document are the same as those represented by General Formula (1) of this application.

Document 1 also suggests that these glycosides can be used as materials in medicines and cosmetics and the like. Because document 1 states that the production of lipoperoxide is involved in diseases such as aging and the like, and in order to inhibit the production of lipoperoxide, which is caused by active oxygen and the like, antioxidants such as vitamin E and the like are used in cosmetics and medicines (especially see Par. Nos. 0002-0004), this examination finds that the above implication is that the these glycosides are used in medicines and cosmetics to remedy diseases caused by the production of lipoperoxide.

Document 2 states that antioxidants such as vitamin E and the like are used in dermatological preparations such as cosmetics and medicines to treat and prevent skin diseases and aging of the skin caused by products of photochemical reactions such as free radicals induced by UV light that are introduced into skin metabolism.

This examination finds that based on the description in document 2, persons skilled in the art can easily perform pharmacological tests and the like on the chromanol glycosides having antioxidant activity described in document 1, verify their therapeutic and preventive effects toward skin diseases and aging of the skin caused by UV light, and utilize them in cosmetics and medicines for the skin.



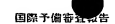
PCT

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) (PCT36条及びPCT規則70)

出願人又は代理人 の書類記号 F2000-32-PCT		備審査報告の送付通知(様式PCT/ A/416)を参照すること。				
国際出願番号 PCT/JP00/02034	国際出願日 (日.月.年) 30.03.00	優先日 (日.月.年) 31.03.99				
国際特許分類(I P C) Int. Cl ⁷ A61K31/7048, A61K7/42, 7/4	48, A61P17/00, 43/00 // C07H15/2	26, 17/065				
出願人 (氏名又は名称) シーシーアイ株式	出願人(氏名又は名称) シーシーアイ株式会社					
1. 国際予備審査機関が作成したこの国	国際予備審査報告を法施行規則第57	条(PCT36条)の規定に従い送付する。				
2. この国際予備審査報告は、この表紀	そを含めて全部で <u>3</u>	_ ページからなる。				
査機関に対してした訂正を含む (PCT規則70.16及びPCT	この国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関に対してした訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。 (PCT規則70.16及びPCT実施細則第607号参照) この附属書類は、全部で ページである。					
3. この国際予備審査報告は、次の内容	ぶを含む。					
I X 国際予備審査報告の基礎						
□ □ 優先権						
Ⅲ	Ⅲ					
IV 開の単一性の欠如	IV 開の単一性の欠如					
V 区 PCT35条(2)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明Ⅵ □ ある種の引用文献						
VII 国際出願の不備		·				
Vii 国際出願に対する意見						
国際予備審査の請求書を受理した日 20.10.00	国際予備審査	報告を作成した日 03.04.01				
名称及びあて先 日本国特許庁(IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番	ф	(権限のある職員) 木 亜希				

電話番号 03-3581-1101 内線 3492



国際出願番号 PCT/JP00/02034

1.	国際予備審査	全報告の基礎				
1. この国際予備審査報告は下記の出願沓類に基づいて作成された。 (法第6条 (PCT14条) の規定に基づく命令に 応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とし、本報告書には添付しない。 PCT規則70.16,70.17)						
	X 出願時の[国際出願書類				
	□ 明細書	第 · · ·	ページ、	出願時に提出されたもの		
	明細書	第	ページ、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの		
	明細書	第	ページ、	付の書簡と共に提出されたもの		
	□ 請求の範囲		項、	出願時に提出されたもの		
	請求の範		項、 	PCT19条の規定に基づき補正されたもの		
	請求の範囲		項、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの		
	請求の範	囲 第 <u></u>	項、	付の掛簡と共に提出されたもの		
	面図	第	ページ/図、	出願時に提出されたもの		
	面図	第 <u>· </u>		国際予備審査の請求書と共に提出されたもの		
	図面	第	ページ <i>/</i> 図、	付の 書簡と共に提出されたもの		
	□ 明細書の	記列表の部分 第	ページ、	出願時に提出されたもの		
		記列表の部分 第	ページ、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの		
	明細書の	記列表の部分 第	ページ、	付の書簡と共に提出されたもの		
2.	上記の出願	事類の言語は、下記に示	さす場合を除くほか、こ	の国際出願の言語である。		
	上記の書類に	は、下記の言語である _	語であ	გ .		
		_	-			
	□ 国際調	査のために提出された	PCT規則23.1(b)にい	う翻訳文の言語・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		
	□ РСТ	規則48.3(b)にいう国際	※公開の言語	·		
	国際予	備審査のために提出され	れたPCT規則55.2また	は55.3にいう翻訳文の言語		
3.	- の国際単語	頭け マクレナチドヤビ	ナアミノ敵和別な会しで	おり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。 		
3.	この国際田原	да, луга у гда	いての放配がを占んで	67、人の此外なに盛って四外」帰事具和日と日った。		
	[] この国	際出願に含まれる書面	による配列表	:		
	· □ この国	際出願と共に提出され	たフレキシブルディスク	による配列表		
	□ 出願後	に、この国際予備審査	(または調査) 機関に抵	出された書面による配列表		
ŀ	□ 出願後	に、この国際予備審査	(または調査)機関に扱	出されたフレキシブルディスクによる配列表		
	□ 出願後	に提出した書面による	配列表が出願時における	国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述		
		出があった				
	— .		配列とフレキシブルディ	·スクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述		
	番の徒	出があった。		·		
4.	補正により、	下記の書類が削除され	ιた。			
	□ 明細書	第	ページ			
	□ 請求の範目		項			
	図面	図面の第		ジ / 図		
				<u>.</u>		
5.	5. この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上記1. における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。)					
1		٠				
	• •		•	•		



国際出願番号

/JP00/02034

V. 新規性、進歩性 文献及び説明	又は産菜上の利用可能	性についての法第12条	(PCT35条(2)) に 	定める見解、それを 扱付ける
1. 見解				
irr la la. (S.)			1 6	· *
新規性(N)		請求の範囲 請求の範囲	1-6	
進歩性(IS)		請求の範囲		有
		請求の範囲	1 – 6	無
産業上の利用可能	性(IA)	請求の範囲	1-6	
		請求の範囲		
·		•		

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献1: JP, 7-118287, A(シーシーアイ株式会社)9.5月.1995

文献 2 : JP, 9-67401, A(バイヤースドルフ・アクチェンゲゼルシャフト)11.3月.1997

請求の範囲1-6

請求の範囲1-6に係る発明は、国際調査報告に記載されたいずれの文献にも開示されておらず、新規性を有する。特に、本願の一般式(1)で表されるクロマノール配糖体を皮膚外用剤に含有させたことについては、最も関連のある先行技術文献であると認められる文献1にも開示されていない。

請求の範囲1-6に係る発明は、国際調査報告で引用された文献1及び2より進歩性を有しない。

文献1には、一般式(1)で表されるクロマノール配糖体が抗酸化活性を有することが記載されており、上記配糖体は、本願の一般式(1)で表されるクロマノール配糖体と同一物質である。

また、文献1には、上記配糖体を医薬品、化粧品等の原料に用いることができることも示唆されている。ここで、文献1には、従来技術として、過酸化脂質の生成は生体においても老化などの疾病に関連しており、活性酸素などによって引き起こされる過酸化脂質の生成を抑えるために、ビタミンE等の抗酸化剤を、化粧品や医薬品中に使用していたことが記載されていることからみて(特に、段落番号【0002】~【0004】を参照。)、上記示唆は、上記配糖体を過酸化脂質の生成によって引き起こされる疾病を改善するための医薬品又は化粧品に用いることを示唆するものと認められる。

一方、文献2には、ビタミンE等の抗酸化剤は、UV光線によって生じたフリーラジカル化合物等の光化学反応生成物が皮膚代謝に介入したことによる皮膚の老化や皮膚病を治療又は予防するために、化粧品、医薬品等の皮膚科学的調製物中に使用されていたことが記載されている。

そこで、文献1に記載の抗酸化活性を有するクロマノール配糖体について、薬理試験等を行うことにより、UV光線によって生じる皮膚の老化や皮膚病に対する治療又は予防効果を確認し、これを皮膚に適した化粧品又は医薬品に適用することは、文献2の記載から当業者が容易に成し得たことである。





0	For receiving Office use only	1
0-1	International Application No.	
0-2	International Filing Date	
0-3	Name of receiving Office and "PCT International Application"	
0-4 0-4-1	Form - PCT/RO/101 PCT Request	DOD DOOR Warned are 0.00
U-4-1	Prepared using	PCT-EASY Version 2.90 (updated 08.03.2000)
0-5	Petition The undersigned requests that the present international application be processed according to the Patent Cooperation Treaty	·
0-6	Receiving Office (specified by the applicant)	Japanese Patent Office (RO/JP)
0-7	Applicant's or agent's file reference	F2000-32-PCT
ī	Title of invention	DERMATOLOGICAL AGENT FOR EXTERNAL USE
11	Applicant	
II-1	This person is:	applicant only
II-2	Applicant for	all designated States except US
II-4	Name	CCI CORPORATION
II-5	Address:	12, Shinhazama,
		Seki-shi, Gifu 501-3923
	·	Japan
II-6	State of nationality	JP
II-7	State of residence	JP
III-1	Applicant and/or inventor	
III-1-1	This person is:	applicant and inventor
III-1-2	Applicant for	US only
III-1-4	Name (LAST, First)	MURASE, Hironobu
III-1-5	Address:	2435-178, Nagara,
		Gifu-shi, Gifu 502-0071
		Japan
lll-1-6	State of nationality	JP

111-2	Applicant and/or inventor	
III-2-1	This person is:	applicant and inventor
111-2-2	Applicant for	US only
111-2-4	Name (LAST, First)	FUJII, Toshiaki
III-2- 5	Address:	1544, Takanosu, Kamonocho,
		Minokamo-shi, Gifu 505-0051
		Japan
111-2-6	State of nationality	JP
111-2-7	State of residence	JP
IV-1	Agent or common representative; or	
	address for correspondence The person identified below is hereby/has been appointed to act on behalf of the applicant(s) before the competent International Authorities as:	agent
IV-1-1	Name (LAST, First)	HATTA, Mikio
IV-1-2	Address:	Dia Palace Nibancho, 11-9, Nibancho,
		Chiyoda-ku, Tokyo 102-0084
		Japan
IV-1-3	Telephone No.	03-3230-4766
IV-1-4	Facsimile No.	03-3263-4668
IV-1-5	e-mail	hatta@ma.kcom.ne.jp
IV-2	Additional agent(s)	additional agent(s) with same address as
		first named agent
IV-2-1	Name(s)	NOGAMI, Atsushi; NARA, Yasuo; SAITOH,
		Etsuko
V	Designation of States	
V-1	Regional Patent (other kinds of protection or treatment, if any, are specified between parentheses after the designation(s) concerned)	EP: AT BE CH&LI CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE and any other State which is a Contracting State of the European Patent Convention and of the PCT
V-2	National Patent (other kinds of protection or treatment, if any, are specified between parentheses after the designation(s) concerned)	CA JP US
V-5	Precautionary Designation Statement In addition to the designations made under items V-1, V-2 and V-3, the applicant also makes under Rule 4.9(b) all designations which would be permitted under the PCT except any designation(s) of the State(s) indicated under item V-6 below. The applicant declares that those additional designations are subject to confirmation and that any designation which is not confirmed before the expiration of 15 months from the priority date is to be regarded as withdrawn by the applicant at the expiration of that time limit.	

V-6	Exclusion(s) from precautionary designations	NONE		
VI-1	Priority claim of earlier national application			
VI-1-1	Filing date	31 March 1999 (31.03	3.1999)	
VI-1-2	Number	Patent Application 11-093874		
VI-1-3	Country	JP		
VI-2	Priority claim of earlier national application			
VI-2-1	Filing date	31 January 2000 (31.	01.2000)	
VI-2-2	Number	Patent Application 2	2000-022596	
VI-2-3	Country	JP		
VI-3	Priority document request The receiving Office is requested to prepare and transmit to the International Bureau a certified copy of the earlier application(s) identified above as item(s):	VI-1, VI-2		
VII-1	International Searching Authority Chosen	Japanese Patent Offi	ce (JPO) (ISA/JP)	
VIII	Check list	number of sheets	electronic file(s) attached	
VIII-1	Request	4	***	
/III-2	Description	26	-	
/III-3	Claims	2		
/III-4 .	Abstract	1	f 2000-32-pct.txt	
VIII-5	Drawings	1	-	
VIII-7	TOTAL	34	-	
	Accompanying items	paper document(s) attached	electronic file(s) attached	
/III-8	Fee calculation sheet	✓ .	_	
√ -9	Separate signed power of attorney	√	- . ×	
/III-10	Copy of general power of attorney	✓	_	
/III-16	PCT-EASY diskette	-	diskette	
VIII-17	Other (specified):	Revenue stamps of transmittal fee for receiving office		
VIII-17	Other (specified):	Submission of certificate of payment for international fee	-	
VIII-17_	Other (specified):	Request for	- Correction	
		certification of priority	by ex officio (30 March 2000)	
/iii-18	Figure of the drawings which should	F====1	(00 11111111111111111111111111111111111	
/III-19	Language of filing of the International	Japanese		
X	application Signature of applicant or agent			
X-1	Name (LAST, First)	HATTA, Mikio (Seal)		

FOR RECEIVING OFFICE USE ONLY

10-1	Date of actual receipt of the purported	
	•	
	International application	
	International application	
	international application	

PCI	R	F	วเ	ΙF	ST

F2000-32-PCT

10-2	Drawings:	
10-2-1	Received	
10-2-2	Not received	
10-3	Corrected date of actual receipt due to later but timely received papers or drawings completing the purported international application	
10-4	Date of timely receipt of the required corrections under PCT Article 11(2)	
10-5	International Searching Authority	ISA/JP
10-6	Transmittal of search copy delayed until search fee is paid	

FOR INTERNATIONAL BUREAU USE ONLY

11-1	Date of receipt of the record copy by		
	the International Bureau		

a Ba

特許協力条約に基づく国際出願願書 原本(出顧用) - 印刷日時 2000年03月30日 (30.03.2000) 木曜日 14時55分57秒 F2000-32-PCT

0	m - m 25 25 27 2 km	
0-1	受理官庁記入欄	
0-1	国際出願番号.	
0-2	国際出願日	
	四水山积口	(30.3, op)
	·	
0-3	(受付印)	
0-4	様式-PCT/RO/101	
	この特許協力条約に基づく国	,
	際出願願書は、	
0-4-1	右記によって作成された。	PCT-EASY Version 2.90
		(updated 08.03.2000)
0-5	申立て	
	出願人は、この国際出願が特許	
	協力条約に従って処理されるこ	
0-6	とを請求する。 出願人によって指定された受	日本国特許庁(RO/JP)
• •	理官庁	D 本国特許/j* (KU/Jr)
0-7	出願人又は代理人の書類記号	F2000-32-PCT
T	発明の名称	皮膚外用剤
11	出願人	(A)
11-1	この欄に記載した者は	出願人であ る (applicant only)
11-2	右の指定国についての出願人で	
	ある。	except US)
ll-4ja	名称	シーシーアイ株式会社
II-4en	Name	CCI CORPORATION
11-5.ja	あ て名:	501-3923 日本国
	, C	岐阜県 関市
		新迫間12番地
l I -5en	Address:	12,Shinhazama,
	hadicss.	Seki-shi, Gifu 501-3923
		Japan
11-6	 国籍(国名)	日本国 JP
11-7	住所(国名)	
111-1	任所 (国石)	日本国 JP
111-1-1	その他の出願人又は完明者 この欄に記載した者は	出願人及び発明者であ る (applicant and
• •		西線人及び光明省である (appireant and linventor)
[[[-1-2	 右の指定国についての出願人で	Thventor / 米国のみ(US only)
	ある。	本国のの (US UITY)
III-1-4ja	氏名(姓名)	村瀬 博宣
	Name (LAST, First)	MURÂSE, Hironobu
·	あて名:	502-0071 日本国
-	[· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	岐阜県 岐阜市
		長良2435番地の178
III-1-5en	Address:	2435-178, Nagara,
	nuui ess.	2433=176,Nagara, Gifu-shi, Gifu 502-0071
	·	
111-1-6	国際 (国名)	Japan
111-1-7	国籍(国名)	日本国 JP
111.1.1	住所 (国名)	日本国 JP

特許協力条約に基づく国際出願願書 原本(出願用) - 印刷日時 2000年03月30日 (30.03.2000) 木曜日 14時55分57秒

111-2	マの外の川崎 1 712 20日本	
111-2-1	その他の出願人又は発明者	
2 .	この欄に記載した者は	出願人及び発明者であ る (applicant and
		inventor)
111-2-2	右の指定国についての出願人で	米国のみ (US only)
	ある。	
	氏名(姓名)	藤井 利秋
111-2-4en	Name (LAST, First)	FUJII, Toshiaki
III-2-āja	あ て名:	505-0051 日本国
		岐阜県 美濃加茂市
		加茂野町鷹之巣1544
111-2-5en	Address:	1544, Takanosu, Kamonocho,
	Addiess.	
		Minokamo-shi, Gifu 505-0051
		Japan
111-2-6	国籍(国名)	日本国 JP
111-2-7	住所(国名)	日本国 JP
TV-1	代理人又は共通の代表者、通	
	知のあ て名	
	下記の者は国際機関において右	代理人(agent)
	記のごとく出願人のために行動	
	する。	+A 1//
[V-1-1ja	氏名(姓名)	八田 幹雄
	Name (LAST, First)	HATTA, Mikio
[V-1-2ja	あ て名:	102-0084 日本国
		東京都 千代田区
		二番町11番地9 ダイアパレス二番町
IV-1-2en	Address:	Dia Palace Nibancho, 11-9, Nibancho,
	nuar ess.	Chiyoda-ku, Tokyo 102-0084
[V-1-3	BT T F	Japan
	電話番号	03-3230-4766
IV-1-4	ファクシミリ番号	03-3263-4668
IV-1-5	電子メール	hatta@ma.kcom.ne.jp
IV-2	その他の代理人	筆頭代理人と同じあ て名を有する代理人
		(additional agent(s) with same address as first
	-	named agent)
[V-2-1ja	氏名	野上 敦; 奈良 泰男; 齋藤 悦子
[V-2-1en	Name(s)	NOGAMI, Atsushi; NARA, Yasuo; SAITOH, Etsuko
V	国の指定	mounti, headairi, innin, raado, ontroll, Leadko
V-1	広域特許	EP: AT BE CH&LI CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT
•	仏場付許 (他の種類の保護又は取扱いを	
•	求める場合には括弧内に記載す	LU MC NL PT SE
	3.)	及びヨーロッパ特許条約と特許協力条約の締約国で
		あ る他の国
V-2	国内特許	CA JP US
	(他の種類の保護又は取扱いを	
	求める場合には括弧内に記載す	
	る。)	

Ĺ

F2000-32-PCT

V-5	指定の確認の宣言		
	出願人は、上記の指定に加えて		
	、規則4.9(b)の規定に基づき、		
	特許協力条約のもとで認められる他の全ての国の指定を行う。		
	る他の全ての国の指定を行う。	•	
	ただし、V-6欄に示した国の指		
	定を除く。出願人は、これらの追加される指定が確認を条件と		
	していること、並びに優先日から15月が経過する前にその確認		
	がなされない指定は、この期間		
	がなされない指定は、この期間 の経過時に、出願人によって取		
	り下げられたものとみなされる		
V-6	ことを宣言する。	1 (10)5	
V-6 VI-1	指定の確認から除かれる国	なし(NONE)	
	先の国内出願に基づく優先権 主張		
VI-1-1	先の出願日	1999年03月31日(31.03.1	999)
VI-1-2	先の出願番号	特願平11-093874	
VI-1-3	国名	日本国 JP	
VI-2	先の国内出願に基づく優先権 主張		
VI-2-1	王坂 先の出願日	2000年01月31日(31.01.2	000)
VI-2-2	先の出願番号	2000年01月31日 (31.01.2)	
VI -2-3		特願2000-022596	
VI-2-3	国名	日本国 JP	
¥1-3	優先権 証明書送付の請求 上記の先の出願のうち、右記の	VI 4 VI 0	
		VI-1, VI-2	
	番号のものについては、出願書 類の認証謄本を作成し国際事務		
	局へ送付することを、受理官庁		•
	に対して請求している。		
VII-I	特定された国際調査機関(ISA)	日本国特許庁(ISA/JP)	
VIII	照合欄	・用紙の枚数	添付された電子データ
VI ! I - I	願書	4	_
VIII-2	明細書	26	-
E-111V	請求の範囲	2	_
VIII-4	要約	1	f2000-32-pct.txt
VIII-5	図面	1	-
VIII-7	合計	34	
-	添付書類	添付	添付された電子データ
8-111V	手数料計算用紙	√	-
VIII-9	別個の記名押印された委任状	√	
.VIII-10	包括委任状の写し	✓	_
VIII-16	PCT-EASYディスク	_	フレキシブルディスク
VIII-17	その他	納付する手数料に相当す	_
		る特許印紙を貼付した書	
VIII-17	その他	国際事務日の日本への振	
••••	その他	国際事務局の口座への振	<u>-</u>
VI I I - 1.7	Z (7) (th	込を証明する書面	1112 222 701246 3
	その他	優先権 証明顯	H12,3,30 職権訂正
VIII-18	要約書とともに提示する図の 番号		
VIII-19	国際出願の使用言語名:	日本語(Japanese)	

4/4

特許協力条約に基づく国際出願願書 原本(出願用) - 印刷日時 2000年03月30日 (30.03.2000) 木曜日 14時55分57秒 F2000-32-PCT TX-1 提出者の記名押印 IX-1-1 氏名(姓名) 八田 幹雄 受理官庁記入欄 国際出願として提出された書 類の実際の受理の日 10-1 10-2 図面: 10-2-1 受理された 10-2-2 不足図面があ る | 不足図面がある | 国際出願として提出された書類を補完する書類又は図面であってその後期間内に提出されたものの実際の受理の日(訂正日) | 特許協力条約第11条(2)に基づく必要な補完の期間内の受理の日 10-3 10-4 出願人により特定された国際 調査機関 調査手数料未払いにつき、国 際調査機関に調査用写しを送 付していない 10-5 ISA/JP

国際事務局記入欄

11-1	記録原本の受理の日		

10-6

明細書

皮膚外用剤

5 技術分野

本発明は、新規な皮膚外用剤に関する。詳しくは、水溶性のクロマノ ール配糖体を有効成分とする皮膚外用剤に関するものである。

背景技術

皮膚は人体の最表面にあるため、紫外線、熱、化学物質等、環境中に 10 存在する種々のストレスを受けやすい。そのうち、紫外線(特に290 ~320nmの波長領域であるUVB)は、皮膚表面および皮膚組織内 に活性酸素やフリーラジカルを発生させ、サンバーン(日焼け)や皮膚 癌等の原因になるといわれている (井上正康編著「活性酸素と病態」学 会出版センター1992年10月1日初版発行、第567~576頁)。 15 特に、近年オゾン層破壊により地表に届く紫外線量は増加の一途をたど っており、紫外線吸収剤による防護だけでは充分ではなく、皮膚組織内 等において発生した活性酸素やフリーラジカルを消去することが重要に なってきている。さらに、最近、炎症性ケミカルメディエータであるサ イトカインが紫外線により誘導されること、これにより白血球等の免疫 20 細胞が誘導され局所的な炎症反応が生じ、皮膚に強いダメージを与える こと等がわかってきた (Thomas S. Kupper etc.: J. Clin. Invest.: Vol80, August 1987, 430-436)。サイトカインの発現を抑制する物質としてはコルチ コステロイド等のステロイドがあるが、免疫抑制効果があるため、消耗 25 (Wasting) 症候群、糖尿病、骨粗しょう症等の有害な副作用を

引き起こすことが知られている。したがって、紫外線による皮膚の局所 炎症において、原因となる活性酸素やフリーラジカルを有効に消去し、 かつ誘導されるサイトカインの産生をも抑制する物質の開発が望まれて いる。

また、上記局所炎症以外にも、皮膚が紫外線、熱、化学物質等により 5 一度に多量のストレスを受けた場合、表皮基底細胞や真皮繊維芽細胞な どの分裂能の低下を招くことが知られており、これに伴い皮膚全体が萎 縮するばかりでなく、表皮細胞が作り出す天然保湿成分や細胞間マトリ ックス成分の減少や変性等を引き起こし、シミ、そばかすの増加やシワ、 タルミの形成等といった皮膚老化の進行をももたらすと考えられている。 10 そこで、皮膚内のコラーゲン等のマトリックス成分を合成する線維芽細 胞を活性化することにより、コラーゲンやヒアルロン酸等の代謝を活性 化して皮膚細胞の柔軟性、弾力性を改善したり、ターンオーバーを促進 させ皮膚の色素沈着を抑制し皮膚の美白化を促進する試みが行われてい る。このような皮膚細胞の活性化および老化防止のための物質としては、 15 ビタミンC、ビタミンE、レチノイン酸、レチノール誘導体等が知られ ているが、いずれも安定性、経皮吸収性、催奇形性等において問題があ り、適用範囲が極めて限定されているのが現状であった。

一方、本発明に用いられるクロマノール配糖体は既知の化合物である
20 (特開平7-118287号公報、特開平9-249688号公報、特開平11-21291号公報)。該クロマノール配糖体は、代表的なビタミンEであるαートコフェロールのクロマン環の2位のフィチル基をアルコールで置換し、さらに糖を結合させて得られるものであり、高い水溶性と優れた抗酸化作用を有する。しかし、該クロマノール配糖体を1が立のような皮膚障害予防および治療剤や化粧料等の皮膚外用剤に利用することは知られていない。

本発明は上記従来技術の有する問題点に鑑みなされたものであり、その目的とするところは、副作用を伴うことなく少用量で効果的に作用して紫外線等による皮膚障害を抑制し治癒し得る新規な皮膚外用剤を提供することにある。

5 本発明の他の目的は、紫外線による皮膚の局所炎症において、原因となる活性酸素やフリーラジカルを有効に消去し、かつ誘導されるサイトカインの産生をも抑制し得る新規な皮膚外用剤を提供することにある。

本発明のさらに他の目的は、紫外線による皮膚の色素沈着を予防・改善し、優れた美白化作用を有する新規な皮膚外用剤を提供することにある。

本発明のさらに他の目的は、皮膚細胞を活性化し、皮膚の老化を防止し得る新規な皮膚外用剤を提供することにある。

本発明のさらに他の目的は、有効成分を高濃度で含有する水性製剤とすることができ、安定性、経皮吸収性に優れた新規な皮膚外用剤を提供することにある。

発明の開示

10

15

20

本発明者らは、紫外線等による皮膚障害の予防および治療について鋭 意研究を重ねた結果、前記クロマノール配糖体が、極めて効果的に皮膚 障害を抑制し治癒し得ることを見出し本発明を完成した。

即ち、本発明は、下記一般式(1)

$$R^{5}O$$
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{5}
 $R^{$

(ただし、式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 および R^4 は同一または異なる水素原子または低級アルキル基を表し、 R^5 は水素原子、低級アルキル基または低級アシル基を表し、X は糖残基中の水酸基の水素原子が低級アルキル基または低級アシル基で置換されていてもよい単糖残基またはオリゴ糖残基を表し、 R^3 は0~6の整数であり、およびmは1~6の整数である)で表されるクロマノール配糖体を含有してなる皮膚外用剤である。

本発明はまた、前記クロマノール配糖体は $2-(\alpha-D-グルコピラ ノシル)$ メチルー 2 、 5 、 7 、 8- テトラメチルクロマンー6- オール、 $2-(\beta-D-$ ガラクトピラノシル) メチルー 2 、 5 、 7 、 8- テトラメチルクロマンー6- オール、 $2-(\beta-D-$ フルクトフラノシル) メチルー 2 、 5 、 7 、 8- テトラメチルクロマンー6- オールまたは 2- ($\alpha-D-$ マンノピラノシル) メチルー 2 、 5 、 7 、 8- テトラメチルクロマン -6- オールである前記皮膚外用剤である。

本発明はさらに、水性製剤である前記皮膚外用剤である。

15 本発明はまた、皮膚障害予防および治療剤である前記皮膚外用剤である。

本発明はさらに、紫外線障害予防および治療剤、皮膚色素沈着予防および改善剤、皮膚美白化剤、皮膚老化防止剤または細胞賦活剤である前記皮膚外用剤である。

20 本発明はまた、化粧料である前記皮膚外用剤である。

図面の簡単な説明

図1は、TMGの200nm~400nmにおける吸収スペクトルを 測定した紫外スペクトルのグラフである。

25

5

10

本発明の皮膚外用剤は、前記一般式(1)で表されるクロマノール配糖体を有効成分とすることを特徴とするものである。

前記一般式(1)において、R¹、R²、R³、R⁴およびR⁵の低級 アルキル基としては、炭素原子数が1~8、好ましくは1~6の低級ア ルキル基がよく、例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロ ビル基、プチル基、イソブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ヘキ シル基、ヘプチル基、オクチル基等が挙げられる。これらの中では、メ チル基またはエチル基が好ましい。また、R5の低級アシル基としては、 炭素原子数が $1 \sim 8$ 、好ましくは $1 \sim 6$ の低級アシル基がよく、例えば、 10 ホルミル基、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、イソブチリル 基、バレリル基、イソバレリル基、ピバロイル基、ヘキサノイル基、ヘ プタノイル基、オクタノイル等が挙げられる。これらの中では、アセチ ル基、プロビオニル基またはブチリル基が好ましい。また、Xの単糖残 基としては、グルコース、ガラクトース、フコース、キシロース、マン 15 ノース、ラムノース、フルクトース、アラビノース、リキソース、リボ ース、アロース、アルトロース、イドース、タロース、デオキシリボー ス、2-デオキシリボース、キノボース、アベクオース等の糖残基が挙 げられる。Xのオリゴ糖残基としては、上記単糖が2~4個結合したも の、例えばマルトース、ラクトース、セロビオース、ラフィノース、キ 20 シロビオース、スクロースの糖残基等が挙げられる。これらの中ではグ ルコース、ガラクトース、フコース、キシロース、ラムノース、マンノ ース、フルクトース等の単糖残基が好ましい。また、Xの糖残基中の水 酸基の水素原子は低級アルキル基、好ましくは炭素原子数が1~8の低 級アルキル基、または低級アシル基、好ましくは炭素原子数が1~10 25 の低級アシル基で置換されていてもよい。さらに、nは0~6、好まし くは $1 \sim 4$ の整数であり、mは $1 \sim 6$ 、好ましくは $1 \sim 3$ の整数である。

本発明に用いられるクロマノール配糖体は、例えば特開平7-118 15 287号公報、特開平9-249688号公報、特開平11-21291 号公報に記載の方法により、下記一般式(2):

$$R^{5}O$$

$$R^{2}$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{5}$$

$$R^{5}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{$$

(ただし、式中、R¹, R², R³、R⁴、R⁵ およびnは前記と同義である)で表される2-置換アルコールおよびオリゴ糖類を相当する糖転20 位作用を触媒する酵素の存在下に反応させ、2-置換アルコールの2位の水酸基に対して特異的に糖の特定の水酸基を結合させることからなる酵素反応によって製造される(酵素法)。

上記反応において原料として用いられる一般式(2)で表される2ー置換アルコール(以下、単に「2ー置換アルコール」という)は公知の物質であり、例えば、特公平1-43755号公報や特公平1-49135号公報等に開示された方法により得ることができる。また、例えば、一般式(2)中、R¹、R²、R³およびR⁴がメチル基、R⁵が水素原子であり、nが1である2ー置換アルコールは、αートコフェロールのクロマン環の2位のフィチル基がカルボキシル基で置換された構造を有する6ーヒドロキシー2,5,7,8ーテトラメチルクロマンー2ーカルボン酸(商品名「トロロックス(Trolox)」)を水素化リチウムアルミニウムの存在下においてジエチルエーテル中で加熱還流処理すること等により容易に得ることができる。

上記反応において使用される糖転位作用を触媒する酵素は、当該反応 に用いる糖の種類によって以下のように使い分けることが好ましい。

- (1) 2 -置換アルコールに α 結合でグルコース残基を結合させる 15 場合:
- (a) マルトースからマルトテトラオース位のマルトオリゴ糖に対しては α -グルコシダーゼ(α -glucosidase, EC3.2.1.20)を作用させることが望ましい。 α -グルコシダーゼとしては、ほぼ全ての起源由来のものを用いることができ、具体的には、東洋紡績20 株式会社製のサッカロマイセス属(Saccharomycess p.)由来の α -グルコシダーゼ、オリエンタル酵母工業株式会社製のサッカロマイセス セロピイシエ(Saccharomycess cerevisiae)由来の α -グルコシダーゼ、天野製薬株式会社製のアスペルギルス ニガー(Aspergillus niger)由来 0α -グルコシダーゼ、和光純薬工業株式会社製のサッカロマイセス属(Saccharomysess sp.)由来の α -グルコシダーゼ、

シグマ (SIGMA) 製のベーカー イースト (Bakers yeast) 由来の α - グルコシダーゼ、バチルス属 (Bacillus) 由来の α - グルコシダーゼ等が挙げられる。

- - (2) 2 -置換アルコールに α 結合でグルコース残基またはマルトオリゴ糖残基を結合させる場合:

マルトオリゴ糖、可溶性澱粉、澱粉またはシクロデキストリン (α、 10 β 、 γ) などに対してはシクロデキストリングルカノトランスフェラー ゼ(cyclodextrin glucanotransferas e, EC2.4.1.19)を作用させることが望ましい。代表的な例 としては、天野製薬株式会社製のバチルス マセランス (Bacill us macerans) 由来のシクロデキストリングルカノトランス 15 フェラーゼ、株式会社林原生物化学研究所製のバチルス。ステアロサー モフィラス (Bacillus stearothermophilu s) 由来のシクロデキストリングルカノトランスフェラーゼ、その他に はバチルス メガテリウム (Baccillus megateriu m)、バチルス サーキュランス ATCC 9995 (Bacill us circulans ATCC 9995) 由来のシクロデキス 20 トリングルカノトランスフェラーゼなどが挙げられる。

- (3) 2 -置換アルコールに β 結合でグルコース残基を結合させる場合:
- (a) セロビオース、カードランまたはラミナランなどの β 結合よ 25 りなるオリゴ糖に対しては β - グルコシダーゼ(β - g lucosid ase, EC3. 2. 1. 21) を作用させることが望ましい。

- (b) リン酸存在下のセロビオースに対してはセロビオース ホスホ リラーゼ (cellobiose phosphorylase, EC 2.4.1.20) を作用させることが望ましい。
- (4) 2 -置換アルコールに α 結合でガラクトース残基を結合させ 5 る場合:

メリビオースまたはラフィノースなどに対しては α -ガラクトシダーゼ (α -galactosidase, EC3.2.1.22) を作用させることが望ましい。

- (5) 2 -置換アルコールに β 結合でガラクトース残基を結合させ 10 る場合:
 - (a) ラクトースなどに対しては β ガラクトシダーゼ(β galactosidase, EC3.2.1.23) を作用させることが望ましい。
- (b) アラビノガラクタンなどに対してはエンドー1, $4-\beta-ガラ$ 15 クタナーゼ (Endo-1, $4-\beta$ -galactanase, EC3.
 2. 1. 89) を作用させることが望ましい。
 - (6) 2-置換アルコールに $\beta-$ 結合でフラクトース残基を結合させる場合:
- (a)ショ糖、ラフィノースまたはメリビオースなどに対してはレバ20 ンシュークラーゼ(levansucrase, EC2.4.1.10)を作用させることが望ましい。
 - (b) ショ糖に対しては β -フルクトフラノシダーゼ(β -fructofuranosidase, EC3.2.1.26) を作用させることが望ましい。
- 25 (c) イヌリンなどに対してはイヌリンフルクトトランスフェラーゼ (inulin fructotransferase, EC2. 4.

1.93)を作用させることが望ましい。

15

上記反応における反応条件は、使用するクロマノール配糖体や酵素の 種類によって異なるが、例えば、一般式(1)中のmが1であるクロマ 換アルコールを糖溶液に溶解させることが望ましい。そのためには有機 5 溶媒の添加が望ましく、例えば、ジメチルスルホキシド、N、Nージメ チルホルムアミド、メタノール、エタノール、アセトン、およびアセト ニトリルなどが挙げられ、αーグルコシダーゼの転移活性を高める点を 考慮すると、ジメチルスルホキシドやN,N-ジメチルホルムアミドが 10 好ましく使用される。有機溶媒の添加濃度は、1~50(体積/体 積)%であり、反応効率を考えると5~35(体積/体積)%であるこ とが好ましい。

2- 置換アルコールの濃度は、反応液中において飽和濃度若しくはそ れに近い濃度にすることが望ましい。用いる糖の種類はマルトースから マルトテトラオース位の低分子のものが良く、好ましくはマルトースで ある。糖の濃度は1~70 (質量/体積)%、好ましくは30~60 (質量/体積) %である。pHは4.5~7.5、好ましくは5.0~ 6.5である。反応温度は10~70℃、好ましくは30~60℃であ る。反応時間は1~40時間、好ましくは2~24時間である。但し、 これらの条件は使用する酵素量等により影響をうけることはいうまでも 20 ない。反応終了後、反応液をXAD(オルガノ株式会社)を担体として 用いたカラムクロマトグラフィーで処理することにより、目的とするク ロマノール配糖体が高純度で得られる。

また、例えば、一般式(1)中のmが1であるクロマノール配糖体を シクロデキストリングルカノトランスフェラーゼを用いて合成する場合 25 の反応条件としては、2-置換アルコールを糖溶液に溶解させることが 望ましい。そのためには有機溶媒の添加が望ましく、ジメチルスルホキシド、N, N-ジメチルホルムアミド、メタノール、エタノール、アセトンおよびアセトニトリルなどが挙げられる。添加する有機溶媒の濃度は1~50(体積/体積)%、好ましくは反応効率を考えると5~35(体積/体積)%である。2-置換アルコールの濃度は反応液中において、飽和濃度もしくはそれに近い高い濃度にすることが望ましい。

5

10

15

20

上記反応において用いられる糖の種類としては、マルトトリオース以 上の重合度を持つマルトオリゴ糖、可溶性澱粉、澱粉およびシクロデキ ストリン (α, β, γ) などが好ましく挙げられる。糖の濃度は $1\sim7$ 0 (質量/体積) %、好ましくは5~50 (質量/体積) %である。p Hは4.5~8.5、好ましくは5.0~7.5である。反応温度は1 0~70℃、好ましくは30~60℃である。反応時間は1~60時間、 好ましくは2~50時間である。但し、これらの条件は使用する酵素量 により影響を受ける。このような反応により得られたクロマノール配糖 体はmの数が1から8位の混合物となる。そこで、この混合物をグルコ アミラーゼ(EC3.2.1.3)を用いて処理することによって、一 般式(1)中のmが1であるクロマノール配糖体だけを得ることができ る。この際の反応温度は $20\sim70$ ℃、好ましくは $30\sim60$ ℃であり、 反応時間は 0.1~40時間、好ましくは1~24時間である。但し、 これらの条件は使用する酵素の量により影響を受ける。次に、上記グル コアミラーゼ処理後の液を、XAD(オルガノ株式会社)を担体として 用いたカラムクロマトグラフィー処理することにより、一般式(1)中 のmが1であるクロマノール配糖体が高純度で得られる。

一般式(1)中のmが2であるクロマノール配糖体を得る場合には、 25 上記と同様の条件下で、シクロデキストリングルカノトランスフェラー ゼによって得られる一般式(1)におけるmが1から8位の混合物の形 態を有するクロマノール配糖体に β -アミラーゼ(EC3.2.1.

2)を作用させることにより、一般式(1)におけるmが1または2であるクロマノール配糖体のみが得られる。この時の反応温度は20~70 $^{\circ}$ C、好ましくは30~60 $^{\circ}$ Cであり、反応時間は0.1~40時間、好ましくは1~24時間である。但し、これらの条件は使用する酵素量により影響を受ける。 β -アミラーゼ処理後の液は、XAD(オルガノ株式会社)を担体として用いたカラムクロマトグラフィー処理により、一般式(1)におけるmが2であるクロマノール配糖体が高純度で得られると同時に、一般式(1)におけるmが1であるクロマノール配糖体

5

10

15

20

も得られる。

一般式(1)におけるmが3以上であるクロマノール配糖体を得る場合には、上記と同様の条件下で、シクロデキストリングルカノトランスフェラーゼによって得られる一般式(1)におけるmが1から8位の混合物の形態を有するクロマノール配糖体を、HPLCを用いた分取クロマトグラフィーなどで処理することにより、高純度のクロマノール配糖体が各m毎に得ることができる。

上記実施態様では2-置換アルコールにグルコース残基やマルトオリゴ糖残基を糖残基として結合させる場合の態様を記載したが、ガラクトース残基、マンノース残基、フルクトース残基等を糖残基として2-置換アルコールに結合させる場合は上記糖転位作用を触媒する酵素の項において説明した適切な酵素をそれぞれ使用する以外は上記実施態様と同様の操作を行うことによって、目的とするクロマノール配糖体が高純度で得られる(特開平9-249688号公報、特開平11-21291号公報)。

25 一方、本発明に用いられるクロマノール配糖体は、特願平10-75599号に記載の方法により、前記2-置換アルコールの6位の水酸基

を保護基で保護したもの(以下「糖受容体」という)とアノマー位に脱離基を導入し他の水酸基を保護基で保護した糖の誘導体(以下、「糖供与体」という)とを縮合反応させることによっても製造できる(有機合成法)。

5 上記反応において使用される糖受容体の6位の水酸基を保護する保護基としては、アセチル基、ベンゾイル基、ビバロイル基、クロロアセチル基、レブリノイル基、ベンジル基、pーメトキシベンジル基、アリル基、tーブチルジメチルシリル基、tーブチルジフェニルシリル基、トリメチルシリル基およびトリチル基等が挙げられ、特にアセチル基および、

上記反応において使用される糖供与体のアノマー位に導入される脱離基としては、塩素、臭素やフッ素等のハロゲン原子、チオメチル基、チオエチル基やチオフェニル基等の硫黄化合物およびトリクロロアセトイミド基などが挙げられ、特に臭素、塩素、チオメチル基、チオエチル基、チオフェニル基およびトリクロロアセトイミド基が好ましい。また、アノマー位以外の水酸基を保護する保護基としては、アセチル基、ベンゾイル基、ピバロイル基、クロロアセチル基およびレブリノイル基等のアシル系保護基、およびベンジル基、pーメトキシベンジル基、アリル基、tーブチルジメチルシリル基、tーブチルジフェニルシリル基、トリメチルシリル基まびトリチル基等のエーテル系保護基が挙げられ、中でもアシル系保護基、特にアセチル基が好ましい。

これらの糖供与体は、周知の方法により糖の全ての水酸基へ保護基を 導入し、次いでアノマー位を脱離基に置換することにより容易に調製す ることができる。

25 上記糖受容体と糖供与体の縮合反応について示せば、まず、糖受容体と糖供与体を非極性溶媒に溶解する。糖受容体と糖供与体の仕込量は、

糖受容体に対する糖供与体のモル比が1.0~1.5、好ましくは1. 1~1.3がよい。非極性溶媒としては、塩化メチレン、ベンゼン等が 挙げられる。

次に、無水条件下で活性化剤の存在下で糖供与体および糖受容体の縮 5 合反応を行う。活性化剤としては、三フッ化ホウ酸・エーテル錯体、過 塩素酸銀、トリフルオロメタンスルホン酸銀、臭化水銀、シアン化水銀、 N-ヨードコハク酸イミドートリフルオロメタンスルホン酸、ジメチル メチルチオスルホニウムトリフラート、pートルエンスルホン酸等が挙 げられ、特に、臭素を糖誘導体の脱離基として使用した場合には過塩素 10 酸銀等の重金属塩を使用することが好ましい。反応温度は5~30℃、 好ましくは10~25℃がよく、反応時間は12~48時間、好ましく は20~30時間がよい。

次いで得られた反応物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー等で精製し、保護基を水酸化ナトリウムおよびメタノール性塩酸等で脱保護することにより、 $2-(\beta-L-7)$ 2ーンル)メチルー2、5、7、8ーテトラメチルクロマンー6ーオール、 $2-(\alpha-L-5)$ 2ーンル)メチルー2、5、7、8ーテトラメチルクロマンー6ーオール、 $2-(\beta-D-4)$ 2ーンル)メチルー2、3、7、8ーテトラメチルクロマンー6ーオール、チルクロマンー6ーオール等を得ることができる(特願平10-755 99号)。

上記酵素法または有機合成法により得られたクロマノール配糖体は、一般的に、極めて高い水溶性(約100g/100ml)を有し、かつ油溶性にも富む(オクタノール/水系分配係数>3)両親媒性分子である。いいかえると、本発明によるクロマノール配糖体は、高い脂質親和25 性を備えた水溶性ビタミンEであるということができる。したがって、本発明によるクロマノール配糖体は、従来の水に不溶性あるいは貧溶性

のビタミンE誘導体とは異なり、水に溶解して使用しても高い脂質親和性を保つのできわめて優れた経皮吸収性を示し、細胞膜を透過しさらに細胞内にも入ることができる。これにより、生体内の抗酸化防御系を補強し、紫外線により皮膚表面および皮膚組織内において発生した活性酸素やフリーラジカルを効果的に消去するばかりでなく、かかる局所炎症において誘導されるサイトカインの産生をも有効に抑制して皮膚障害を予防し、または病態を飛躍的に改善する。また、皮膚内のコラーゲン等のマトリックス成分を合成する線維芽細胞を極めて効果的に活性化し、皮膚細胞の柔軟性、弾力性を改善するとともに、ターンオーバーを促進させ、伴い皮膚の色素沈着を抑制し皮膚の美白化をも促進する。さらに、上記反応により得られたクロマノール配糖体は、熱安定性、pH安定性、保存安定性に関してもトコフェロール、トロロックスまたは2ー置換アルコールに比べて著しく向上するものである。

5

10

20

25

15 本発明の外用剤は、医薬用製剤または化粧料用製剤の態様で利用する ことができる。

本発明の皮膚外用剤を医薬用製剤として用いる場合、紫外線、熱、化学物質等のストレスにより生ずる皮膚炎症、日焼け、早期老化、皮膚癌、光線角化症等の予防および治療剤、皮膚色素沈着予防および改善剤、皮膚美白化剤、シワ、タルミ形成予防および改善剤、皮膚老化防止剤、皮膚細胞賦活剤等の皮膚障害予防および治療剤として利用することができる。この場合、ローション剤、懸濁剤、乳剤等の液状製剤、ゲル剤、クリーム剤、軟膏等の半固形製剤、散剤、粉剤もしくは用時溶解して塗布するための顆粒剤等の固形製剤として、標的部位およびその周辺部位に経皮的に投与できる。これらの好ましい製剤形態や投与形態等は、患者の年齢、性別、体質、症状、処置時期等に応じて、医師によって適宜選

択される。

5

また、本発明の皮膚外用剤を化粧料用製剤として用いる場合、液状、ベースト、ゲル、クリーム状等の半固形状または固形状の化粧料とすることができ、化粧水、ローション、乳液、クリーム、パック、洗浄料、ファンデーション、口紅、シャンプー、リンス、トリートメント等として利用することができる。

本発明の皮膚外用剤は、前記クロマノール配糖体と通常用いられる製 剤成分または化粧料成分とを適宜配合して、常法により製造することが できる。すなわち、精製水、リン酸緩衝液等の適当な緩衝液、生理的食 塩水、リンゲル溶液、ロック溶液等の生理的塩類溶液、ラノリン、ミン 10 ク油、馬油、アーモンド油、ヒマシ油、ホホバ油、メドフォーム油、オ リーブ油、ごま油、カカオバター等の動植物油、鉱油、ポリオキシエチ レンポリオキシプロピレングリコール、ミリスチン酸イソプロピル、パ ルミチン酸イソプロピル、イソオクタン酸セトステアリル、イソステア リン酸アルキルエステル等の合成油、コレステリン、ラノリンアルコー 15 ル、フィトステロール等のステロール類およびそれらの誘導体、固形パ ラフィン、セレシン、鯨ロウ、ミツロウ、カルナウバロウ等のワックス 類、流動パラフィン、スクアラン等の炭化水素油、ラウリン酸、ステア リン酸、オレイン酸等の高級脂肪酸類、エタノール等の低級アルコール 類、ラウリルアルコール、セタノール、セトステアリルアルコール、オ 20 レイルアルコール等の高級アルコール類、グリセリン、ソルビット、プ ロビレングリコール、1、3-ブチレングリコール等の多価アルコール 類、ポリオキシエチレンアルキルエーテル硫酸塩、2-アルキル-N-カルボキシメチルーNーヒドロキシエチルイミダゾリニウムベタイン、 N-ヤシ油脂肪酸アシル-L-グルタミン酸塩、ポリオキシエチレン高 25 級アルコールエーテル、ポリオキシエチレン高級脂肪酸エステル、ポリ

オキシエチレン硬化ヒマシ油等の界面活性剤類、ヒアルロン酸塩、ピロ リドンカルボン酸塩、加水分解コラーゲン液等の保湿剤、海藻エキス、 カラギーナン、キサンタンガム、ポリビニルアルコール、カルボキシビ ニルポリマー等の増粘剤類、オキシ安息香酸アルキルエステル類、塩化 セチルピリジニウム、塩化ベンザルコニウム、塩化アルキルトリメチル 5 アンモニウム、フェノキシエタノール、トリクロサン、トリクロロカル バニリド、ジンクピリチオン等の防腐、殺菌剤、BHT、BHA、ビタ ミンA類、C類、E類およびそれらの誘導体等の酸化防止剤、ベンゾフ ェノン誘導体、パラアミノ安息香酸誘導体、メトキシケイ皮酸誘導体、 ウロカニン酸等の紫外線吸収剤、カチオン化デキストラン等のカチオン 10 リンス剤類、胎盤抽出物、鶏冠抽出物、アルニカエキス、アロエエキス、 海藻エキス、カモミラエキス、カンゾウエキス、キナエキス、ニンニク エキス、メリッサエキス等の動・植物抽出エキス類、タルク、カオリン、 マイカ、ベントナイト、雲母、雲母チタン、酸化チタン、ベンガラ、酸 15 化鉄等の顔料、香料等を前記クロマノール配糖体と適宜組合せて、溶解、 分散、乳化、混合等することにより、水溶液、非水溶液、懸濁液、リポ ソーム、エマルジョン等の液状、ベースト、ゲル、クリーム状等の半固 形状または固形状の医薬用または化粧料用製剤とすることができる。

本発明の皮膚外用剤に含まれるクロマノール配糖体の濃度は、投与形態、疾病の種類や重篤度、目的とする投与量等によって様々であるが、一般的には原料の全質量に対して0.1~90質量%、好ましくは1~80質量%である。この際、クロマノール配糖体の濃度が前記上限値を超えると過剰な投与量に見合った皮膚細胞活性化の効果が得られず、前記下限値未満であるとかかる効果が十分に期待できずいずれも好ましくない。

20

25

本発明の皮膚外用剤の投与量は、患者の年齢、体重および症状、目的

とする投与形態や方法、治療効果、および処置期間等によって異なり、 正確な量は医師により決定されるものであるが、通常、クロマノール配 糖体として0.01~1000mg/kg体重/日の範囲になるように 1日に1回から複数回に分けて投与される。

5 本発明の皮膚外用剤の皮膚障害予防および治療効果を、以下に述べる 薬理試験により確認した。

なお、クロマノール配糖体として、下記の化合物を用いた。各化合物は、それぞれ各化合物名の後に確固書きで付記した文献に記載された方法に従って製造した。

- 10 $TMG: 2-(\alpha-D-グルコピラノシル)$ メチルー2, 5, 7, 8-テトラメチルクロマンー6-オール (特開平7-118287号公報) $TMGA: 2-(\beta-D-ガラクトピラノシル)$ メチルー2, 5, 7, 8-テトラメチルクロマンー6-オール (特開平9-249688号公報)
- 15 TMFR: 2-(β-D-フルクトフラノシル)メチルー2,5,7,8-テトラメチルクロマン-6-オール(特開平11-21291号公報)

 $TMMA: 2-(\alpha-D-マンノピラノシル)$ メチルー 2, 5, 7, 8 -テトラメチルクロマンー 6- オール (特開平 1 1 - 2 1 2 9 1 号公

20 報)。

紫外線(UVB)障害予防効果確認試験

エタノールを用いて $1\,\mathrm{mM}$ TMGを調整し、 $2\,0\,0\,\mathrm{n}\,\mathrm{m}\sim4\,0\,0\,\mathrm{n}$ mの吸収スペクトルを測定した。得られたTMGの吸収スペクトルを図 $1\,\mathrm{cm}$ に示す。

25 チャイニーズハムスター肺由来線維芽細胞(V79)または正常日本 人皮膚由来 2 倍体線維芽細胞(NB1RGB)を細胞密度が5.0×1 0^4 個/mlとなるように培地で調整し、96穴プレートの各ウエルに 100μ lずつ播種し、37%、 $5%CO_2$ 雰囲気下で24時間培養を 行った。培地としては、V79には10%牛胎仔血清含有のE-MEM 培地(ニッスイ社製)、NB1RGBには10%牛胎仔血清含有の $\alpha-MEM$ 培地(SIGMA社製)を用いた(以下これらを「通常培地」と いう)。

2 4 時間後培地を除去し、各ウエルを 2 0 0 μ 1 の H a n k s 平衡塩 類緩衝液(Hanks buffer)で2回洗浄した。そして、Ha nks bufferのみをウエル当たり100µ1加えたものをコン トロール群とし、クロマノール配糖体の最終濃度が1mMとなるように 溶解させたHanks bufferをウエル当たり100μ1加えた ものをクロマノール配糖体添加群とした。なお、1群を46とした。そ して、紫外線ランプ(コスモバイオ製)を用いてUVB(312nm) を60mJ/cm²照射した。照射エネルギー量は紫外線強度計(トプ コン社製、UVR-2)を用いて測定した。照射後直ちに各ウエルを2 00μlのHanks bufferで2回洗浄し、通常培地を各ウエ ルに100μ1加え72時間培養を行った。72時間後、ニュートラル レッド試薬 (0.015%) を各ウエルに100μ1加え3時間培養し た。3時間後培地を除去し、固定液(0.5%ホルムアルデヒドー0. 1%塩化カルシウム水溶液)を各ウエルに200μ1加え1分間の固定 後、固定液を除去した。ついで、抽出液(50%エタノールー1%酢酸 水溶液)を各ウエルに 100μ 1ずつ加え、20分間静置し、マイクロ プレートリーダーで490nmの吸光度を測定し、細胞の生存数を算出 した。これをもとに、紫外線無照射群の細胞数を100%としたときの 相対生存率を求めた。得られた結果を表1に示す。

10

15

20

25

表 1

		生存率(%)	
		V 7 9	NB1RGB
コントロール群		2 1 ± 6	4 5 ± 1 3
クロマノール配糖体添加群	TMG	7 5 ± 8 *	7 8 ± 1 6 *
	TMGA	8 3 ± 7 *	83±14*
	TMFR	8 9 ± 9 *	8 1 ± 1 2 *
	TMMA	9 6 ± 9 *	79±8.7*

*: P < 0. 05 (コントロール群と比較)

紫外線(UVB)誘導サイトカイン抑制効果確認試験

1. 紫外線(UVB)障害予防効果試験法

5

15

正常ヒト新生児包皮表皮角化細胞(凍結保存品、クラボウ社製)を細 胞密度が1.0×10⁵個/mlとなるようにHuMedia-KG2 培地(クラボウ社製)で調整し、6穴プレートの各ウェルに2m1ずつ 播種し37℃、5%СО₂雰囲気下で24時間培養を行なった。培養後 培地を除去し、各ウェルを2mlのHanks bufferで2回洗 浄した。Hanks bufferのみをウェル当たり1ml加えたも 10 のをコントロール群とし、0.1mMの被検物質を含むHanks b ufferをウェル当たり1ml加えたものを被検物質添加群とした。 なお、1群を8とした。そして、紫外線ランプ(コスモバイオ製)を用 いてUVB (3 1 2 n m) を 3 0 m J / c m² 照射した。 照射エネルギ ー量は紫外線強度計 (トプコン社製、UVR-2)を用いて測定した。 照射後直ちに各ウェルを2mlのHanks bufferで2回洗浄 し、HuMedia-KG2培地を各ウェル当たり1ml加え、37℃、5%CO₂雰囲気下において6時間培養した。

2. 紫外線 (UVB) 障害治療効果試験法

正常ヒト新生児包皮表皮角化細胞(凍結保存品、クラボウ社製)を細 りを変が1.0×10⁵個/mlとなるようにHuMedia-KG2 培地(クラボウ社製)で調整し、6穴プレートの各ウェルに2mlずつ 播種し37℃、5%CO2雰囲気下で24時間培養を行った。培養後培 地を除去し、各ウェルを2mlのHanks bufferで2回洗浄 し、Hanks bufferのみをウェル当たり1ml加えた。そし て、紫外線ランプ(コスモバイオ製)を用いてUVB(312nm)を 30mJ/cm²照射した。照射エネルギー量は紫外線強度計(トプコン社製、UVR-2)を用いて測定した。照射後直ちに各ウェルを2m 1のHanks bufferで2回洗浄し、HuMedia-KG2 培地のみをウェル当たり1ml加えたものをコントロール群とし、0. 15 1mMの被検物質を含むHuMedia-KG2培地をウェル当たり1 ml加えたものを被検物質添加群とした。なお、1群を8とした。そし

mlmえたものを被検物質添加群とした。なお、1群を8とした。そして、37℃、5% CO_2 雰囲気下において6時間培養した。

3. インターロイキンー 1α (IL- 1α) の測定

6時間培養後の上清を回収し、1000rpmで5分間遠心し、得ら 20 れた上清中の $IL-1\alpha$ の濃度を、ENDOGEN社製ELISAキットを用い定量した。なお、有意差検定はt-tsetで行い、それぞれの未処理群に対して処理した。表2に $IL-1\alpha$ の産生抑制効果試験の結果を示す。

表 2

	I L-1α産生量 (μg/ml)		
	予防効果	治療効果	
コントロール群	29.9±6.2	28.9±4.5	
ТMG	14.5±3.5*	18.5±4.2*	
アスコルビオン酸	16.5±2.8*	31.7±5.0	
グルタチオン	7. 2±3. 4* *	36.5±1.6	

Means ± S. E.

5

15

*: p<0.05, **: p<0.01 (いずれもコントロール群と比較)

図1より、クロマノール配糖体は310nm以上に吸収がほとんどないにもかかわらず、表1より明らかなように、UVB照射後の生存率を有意に向上させることができた。また、表2から明らかなように、クロマノール配糖体はアスコルビン酸やグルタチオンが紫外線により誘導される $IL-\alpha$ の産生において、予防効果のみしか有しないのに対して、TMGは予防効果、治療効果共に有していることが認められ、TMGが皮膚における炎症性疾患の予防、治療に有効であることがわかった。

10 紫外線誘導色素沈着改善効果確認試験

A-1系有色モルモット(雌性、7週齢)を1群6匹として、背部を 剃毛し背部皮膚に紫外線(光源:キセノンランプ、照射量:2MED× 1分間)を1日1回、3~4日毎に計3回繰り返して照射し、色素沈着 モデルを作製した。10日間放置後、色素沈着部の特定部位の皮膚明度 (L値)を色差計を用いて測定した(前値)。その色素沈着部に、5 0%エタノール溶液を溶媒に用いて調整した5%TMG溶液(塗布量: 5.6μ1/cm²)を1日2回、3週間連続して塗布し、これをTM G塗布群とした。また、5%TMG溶液の代わりに50%エタノール溶 液を同様に塗布したものをコントロール群とした。塗布を開始して3週間後、背部皮膚の明度を色差計で測定し(後値)、△L値(前値-後値)を求めた。結果を表3に示す。

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	⊿上値	
TMG塗布群	2.00	
コントロール群	0.05	

表 4 より明らかなように、紫外線により沈着した色素が、クロマノー 10 ル配糖体の塗布により有意に淡色化されており、本発明の皮膚外用剤が、 紫外線による色素沈着の改善作用を有することがわかった。

細胞增殖促進効果確認試験

5

15

20

V79またはNB1RGBを細胞密度が 5×10^4 個/mlとなるように培地で調整した。ついで、96穴プレートの各ウエルに $100\mu1$ ずつ播種し、37%、 $5\%CO_2$ 雰囲気下で72時間培養を行った。培地は、通常培地を用いた。 100μ Mクロマノール配糖体含有の通常培地で培養した群をクロマノール配糖体添加群とし、通常培地で培養した群をコントロール群とした。なお、1群を80とした。72時間後、ニュートラルレッド試薬(0.015%)を各ウエルに $100\mu1$ 加え3時間培養した。3時間接培地を除去し、固定液(0.5%ホルムアルデヒドー0.1%塩化カルシウム水溶液)を各ウエルに $200\mu1$ 加え1分間の固定後、固定液を除去した。ついで抽出液(50%エタノールー

1%酢酸水溶液)を各ウエルに100μ1ずつ加え、20分間静置し、マイクロプレートリーダーで490nmの吸光度を測定して、細胞数を算出した。これをもとに、コントロール群の細胞数を100%としたときの相対増殖率を求めた。得られた結果を表3に示す。

5

10

表 4

		増殖率(%)		
		V 7 9	NB1RGB	
コントロール群		1 0 0	100	
クロマノール配糖体添加群	TMG	1 1 2	1 1 8	
	TMGA	1 1 5	1 2 1	
	TMFR	1 2 6	1 1 5	
	TMMA	1 2 4	1 2 1	

表4より明らかなように、クロマノール配糖体添加による細胞増殖が 有意に認められ、本発明の皮膚外用剤は、細胞活性化作用を有すること がわかった。

急性毒性試験

本発明の皮膚外用剤について急性毒性試験を行い、その安全性を確認した。4~5週令のICR系マウスを1群3匹として用い、クロマノール配糖体として上記と同じTMGを5%アラビアゴム液に懸濁した後、 TMG換算で500mg/kgを経口投与して1週間観察した。この際、対照群として5%アラビアゴム液を0.3m1経口投与した。その結果、いずれの投与群においてもマウスの死亡例は認められなかった。

製造例1

TMG1g、エタノール3g、ヒドロキシエチルセルロース0.2g およびパラオキシ安息香酸メチル0.1gを精製水100mlに混合溶 解してローション剤を得た。

5 製造例 2

TMG2g、流動パラフィン6g、ミツロウ2g、自己乳化型モノステアリン酸グリセリド3gおよび白色ワセリン5gを加温して溶解、分散させ、軟膏剤を得た。

製造例3

TMG2gを、モノステアリン酸グリセリド2g、ステアリルアルコール4g、オクチルドデカノール2gおよびモノオレイン酸ポリオキシエチレンソルビタン5gに加温しながら分散させ、これにパラオキシ安息香酸メチル0.1g、グリセリン5g及び精製水60gを加温して溶解させたものを加え、高速攪拌により乳化、冷却し、クリーム剤を得た。

15 製造例 4

TMG2g、エタノール5g、1,3-ブチレングリコール5gおよび香料0.05gを精製水100gに混合溶解して化粧水を得た。

産業上の利用可能性

- 20 上述したように、本発明の皮膚外用剤は、水溶性で優れた抗酸化活性 を有するクロマノール配糖体を有効成分とするので、紫外線により皮膚 表面および皮膚組織内において発生した活性酸素やフリーラジカルを効 果的に消去して、皮膚障害を抑制し、病態を飛躍的に改善することがで きる。
- 25 また、本発明の皮膚外用剤は、紫外線による局所炎症において誘導されるサイトカインの産生をも有効に抑制して皮膚炎症の拡大を抑制する

ことができる。

10

さらに、本発明の皮膚外用剤は、皮膚内のコラーゲン等のマトリックス成分を合成する線維芽細胞を極めて効果的に活性化することができ、コラーゲンやヒアルロン酸等の代謝を活性化し、皮膚細胞の柔軟性、弾力性を改善するとともに、ターンオーバーを促進させ、伴い皮膚の色素沈着を抑制し皮膚の美白化をも促進することができる。

本発明の皮膚外用剤は、高い水溶性を有するクロマノール配糖体を有効成分とするので、有効成分を高濃度で含有する水性製剤とすることができ、保存安定性が高い。しかも、経皮吸収性に優れるので、外用剤として患部に経皮的に投与でき、少用量で患部に効果的に作用し、皮膚障害を予防、治療することができるとともに、副作用を伴わないので極めて安全に使用することができる。

したがって、本発明の皮膚外用剤は、紫外線障害予防および治療剤、 皮膚色素沈着予防および改善剤、皮膚美白化剤、皮膚老化防止剤または 15 細胞賦活剤等の皮膚障害予防および治療剤や化粧料として用いた場合極 めて有用である。

請求の範囲

1. 下記一般式(1)

15

$$R^{5}O$$
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{4}
 R^{5}
 $R^{$

5 (ただし、式中、R¹、R²、R³およびR⁴は同一または異なる水素原子または低級アルキル基を表し、R⁵は水素原子、低級アルキル基または低級アシル基を表し、Xは糖残基中の水酸基の水素原子が低級アルキル基または低級アシル基で置換されていてもよい単糖残基またはオリゴ糖残基を表し、nは0~6の整数であり、およびmは1~6の整数である)で表されるクロマノール配糖体を含有してなる皮膚外用剤。

- 2. 前記クロマノール配糖体は2-(α-D-グルコピラノシル)メチル-2,5,7,8-テトラメチルクロマン-6-オール、2-(β-D-ガラクトピラノシル)メチル-2,5,7,8-テトラメチルクロマン-6-オール、2-(β-D-フルクトフラノシル)メチル-2,5,7,8-テトラメチルクロマン-6-オールまたは2-(α-D-マンノピラノシル)メチル-2,5,7,8-テトラメチルクロマン-6-オールである請求の範囲第1項に記載の皮膚外用剤。
- 20 3. 水性製剤である請求の範囲第1または2項に記載の皮膚外用剤。
 - 4. 皮膚障害予防および治療剤である請求の範囲第 1 ~ 3 項に記載の皮膚外用剤。

- 5. 紫外線障害予防および治療剤、皮膚色素沈着予防および改善剤、皮膚美白化剤、皮膚老化防止剤または細胞賦活剤である請求の範囲第 4項に記載の皮膚外用剤。
- 6. 化粧料である請求の範囲第1~3項に記載の皮膚外用剤。

要約書

$$R^{5}O$$
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{4}
 R^{5}
 $R^{$

(ただし、式中、R¹、R²、R³ およびR⁴ は同一または異なる水素原 子または低級アルキル基を表し、R⁵ は水素原子、低級アルキル基また は低級アシル基を表し、X は糖残基中の水酸基の水素原子が低級アルキル基または低級アシル基で置換されていてもよい単糖残基またはオリゴ糖残基を表し、nは0~6の整数であり、およびmは1~6の整数である)で表されるクロマノール配糖体を含有してなる皮膚外用剤である。 つまされるクロマノール配糖体を含有してなる皮膚外用剤である。 安定性、経皮吸収性に優れ、安全かつ少用量で効果的に作用し、皮膚障害を予防、治療しうる新規な皮膚外用剤であり、紫外線障害予防および治療剤、皮膚色素沈着予防および改善剤、皮膚美白化剤、皮膚老化防止剤または細胞賦活剤等の皮膚障害予防および治療剤や化粧料として極めて有用である。



